(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-60639

(P2002-60639A) 平成14年2月26日(2002.2.26) (43)公開日

(51) lnt. Cl. ⁷ C08L101/00 C08J 5/00	識別記号 CER CEZ	F I デーマコート (参考) C08L101/00 4F071 C08J 5/00 CER 4J002 CEZ 5H026
CO8K 3/38 7/06	審査請求	C08K 3/38 7/06 未請求 請求項の数17 OL (全16頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2001-113764(P2001-113764)	(71)出願人 000002004 昭和電工株式会社
(22) 出願日	平成13年4月12日(2001.4.12)	東京都港区芝大門1丁目13番9号 (72)発明者 飯野 医 神奈川県川崎市川崎区千鳥町3番2号 昭
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願2000-166965(P2000-166965) 平成12年6月5日(2000.6.5) 日本(JP)	神奈川県川崎市川崎区千鳥町3番25 中 和電工株式会社総合研究所川崎研究室内 (72)発明者 今泉 光博 神奈川県川崎市川崎区千鳥町3番2号 昭 和電工株式会社総合研究所川崎研究室内
		(74)代理人 100118740 弁理士 柿沼 伸司
		最終質に続く

^{(54) 【}発明の名称】 導電性硬化性樹脂組成物、その硬化体、及びその成形体

(57)【要約】

【課題】導電性フィラーの充填量が比較的少なくても、 その硬化体が導電性に優れ、耐熱性、放熱性にも優れ、 さらに成形加工性にも優れた特に燃料電池用のセパレー ター等の高導電性材料に好適な導電性硬化性樹脂組成 物、その硬化体、及びその成形体を提供すること。 【解決手段】(A)黒鉛結晶中にホウ素を含む黒鉛粉末 及び(B)硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組成物 を、(A)成分と(B)成分の質量比で、20~99. 9:80~0.1の割合で含むことを特徴とする導電性 硬化性樹脂組成物、その硬化体、及びその成形体であ る。

BEST AVAILABLE COPY

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)黒鉛結晶中にホウ素を含む黒鉛粉末 及び(B)硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組成物・ を、(A)成分と(B)成分の質量比で、20~99. 9:80~0.1の割合(和を100とする)で含むこ とを特徴とする導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項2】(A)黒鉛結晶中にホウ素を含む黒鉛粉 末、(B)硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組成物、 並びに (C) 繊維径が 0. 05~10μmであり、繊維 長が $1\sim500\mu$ mの気相法炭素繊維及び/または繊維 10径が0.5~100nmであり、繊維長が0.01~1 0 μmのカーボンナノチューブを含むことを特徴とする 導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項3】(A)成分及び(C)成分の和と(B)成 分の質量比 (A+C:B) が20~99.9:80~ 0.1 (和を100とする) であることを特徴とする請 求項2に記載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項4】(A)成分と(C)成分との質量比(和を 100とする) が60~99.9:40~0.1である ことを特徴とする請求項2または3のいずれかに記載の 導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項5】 (A) 成分の黒鉛粉末の嵩密度が1.5 g / c m³ となるように加圧した状態において、加圧方向 に対して直角方向の(A)成分の粉末電気比抵抗が0. 0 6 Ω c m以下であることを特徴とする請求項1ないし 4 のいずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項6】 (A) 成分の平均粒径が5μm~80μm であることを特徴とする請求項1ないし5のいずれかに 記載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項7】(A)成分が、比表面積が3㎡/g以 下、アスペクト比が6以下、タッピング嵩密度が0.8 g/cm゚以上、格子間隔(Co値)が6.745Å以 下の黒鉛粉末であることを特徴とする請求項1ないし6 のいずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項8】(B)成分が、フェノール樹脂、不飽和ポ リエステル樹脂、エポキシ樹脂、ピニルエステル樹脂及 びアリルエステル樹脂から選ばれた少なくとも1種と、 硬化剤とを含むことを特徴とする請求項1ないし7のい ずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項9】(B)成分が、エポキシ樹脂とフェノール 40 樹脂とを含有することを特徴とする請求項8に記載の導 電性硬化性樹脂組成物。

【請求項10】エポキシ樹脂がクレゾールノボラック型 エポキシ樹脂を含み、フェノール樹脂がノボラック型フ ェノール樹脂を含むことを特徴とする請求項9に記載の 導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項11】(B)成分が、ピニルエステル樹脂及び /またはアリルエステル樹脂ならびにアリルエステルモ ノマー、アクリル酸エステルモノマー、メタクリル酸エ ステルモノマー及びスチレンモノマーから選ばれた少な 50 新規あるいは高性能の高分子材料が新たに多数開発さ

くとも1種のモノマーと、ラジカル重合開始剤とからな ることを特徴とする請求項8に記載の導電性硬化性樹脂 組成物。

9

【請求項12】ビニルエステル樹脂がノボラック型ビニ ルエステル樹脂であることを特徴とする請求項11に記 載の導電性硬化性樹脂組成物。

【請求項13】(A)成分が、0.05質量%~5.0 質量%のホウ素を含有している黒鉛粉末であることを特 徴とする請求項1ないし12のいずれかに記載の導電性 硬化性樹脂組成物。

【請求項14】請求項1ないし13のいずれかに記載の 導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積固有抵 抗が2×10⁻¹Ωcm以下、接触抵抗が2×10⁻¹Ωc m'以下、及び熱伝導率が1.0W/m・K以上である ことを特徴とする導電性硬化体。

【請求項15】圧縮成形、トランスファー成形、射出成 形または射出圧縮成形のいずれかで成形することを特徴 とする請求項14に記載の導電性硬化体の製造方法。

【請求項16】請求項1ないし13のいずれかに記載の 導電性硬化性樹脂組成物であって、(C)成分を含まな 20 いときは(A)成分、(C)成分を含むときは(A)成 分と(C)成分との和が50質量%~95質量%である 導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積固有抵 抗が2×10⁻¹Ωcm以下、接触抵抗が2×10⁻¹Ωc m¹以下、熱伝導率が1.0W/m・K以上、及び通気 率が1×10 cm'/sec以下であることを特徴と する燃料電池用セパレーター。

【請求項17】請求項1ないし13のいずれかに記載の 導電性硬化性樹脂組成物であって、(A)成分または (A) 成分と(C) 成分の和が50質量%~95質量% である導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積 固有抵抗が2×10⁻¹Ωcm以下、接触抵抗が2×10 - ¹ Ω c m ¹ 以下、熱伝導率が 1. 0 W / m · K以上、及 び通気率が 1 × 1 0 ^{- f} c m² / s e c 以下であることを 特徴とする燃料電池用セパレーターを、圧縮成形、トラ ンスファー成形、射出成形または射出圧縮成形のいずれ かで成形することを特徴とする燃料電池用セパレーター の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、硬化性樹脂組成物 に関するものであり、さらに詳しくは、導電性に加えて 放熱性に優れた導電性硬化性樹脂組成物及びその硬化体 に関するものである。

[0002]

【従来の技術】エレクトロニクス産業を先頭として近年 の技術革新はめざましいものがあり、これを支えている 材料技術も、同様に、急速な進歩を遂げている。材料の 一翼を担う高分子材料の開発についても例外ではなく、

30

れ、それぞれ着実に使用範囲が広まってきている。

【0003】エレクトロニクス分野において高分子材料 に求められる主要な特性は、製品や用途によって様々で あるが、成形性、耐熱性、耐久性、電気特性(高絶縁性 や高導電性)、耐食性、放熱性等であり、エポキシ樹 脂、フェノール樹脂等に代表される熱硬化性樹脂や、ポ リイミド、ポリカーボネート、ポリフェニレンオキサイ ド、液晶ポリマー等に代表される各種エンジニアリング プラスチック等が多く用いられている。

【0004】ところで、上記に列挙した様な各種性能を 10 総合的に具備した材料に対する要請はむろん強いもので あるが、技術的に極めて困難な側面もあり、また、価格 面でも不利となることが多い。そのような技術課題の1 つに導電性(特に体積固有抵抗が1Ωcm以下の高導電 性) であり、かつ、放熱性、耐熱性とを兼ね備えた高分 子材料の開発が挙げられ、本発明の目的とする材料開発 もこの点にある。すなわち、例えば、水素、アルコール 等を燃料とする燃料電池用のセパレーター等電池分野の 各種部材に使用される高導電性組成物が挙げられる。

[0005] 炭素系材料と熱硬化性樹脂の組成物とから 20 なる高導電性組成物は、過去に多くの検討が成されてい る。例えば、特公昭50-11355号公報、特開昭5 9-213610号公報には、黒鉛とフェノール樹脂と の組み合わせが開示されている。一方、エポキシ樹脂及 び不飽和ポリエステル樹脂をベース樹脂として用いた場 合の技術に関しても、複数開示されている。

【0006】さらに、これらの硬化性組成物は、より高 い導電性が要求される用途では、成形した後に焼成し、 炭化及び黒鉛化する方法が知られている(例えば、特開 平8-222241号公報。)。

[0007]

[発明が解決しようとする課題] 通常の黒鉛粉末を含む 硬化性樹脂組成物を用いた場合、本発明の硬化体と同様 な導電性を得るためには、黒鉛粉末添加量を大幅に増や す必要があり、従って、比重が重くなるばかりでなく、 圧縮成形、トランスファー成形や射出成形等の成形時の 成形性が悪化してしまう欠点を有する。また、樹脂と通 常の黒鉛粉末の組み合わせによる複合材では、接触抵抗 が $2 \times 10^{-1} \Omega$ c m' 以下の硬化体を得ることができな

【0008】さらに、高い導電性を得るために、成形体 を1000~3000℃の高温で長時間加熱を行う焼成 の工程を含むと、製造に要する時間が長くなると共に、 製造工程が煩雑となってコストが上昇してしまうという 問題があった。

【0009】本発明は、かかる状況に鑑みてなされたも のであり、導電性フィラーの充填量が比較的少なくて も、その硬化体が導電性に優れ、耐熱性、放熱性にも優 れ、さらに加えて、成形加工性にも優れた導電性硬化性 樹脂組成物、その硬化体、及びその成形体を提供するこ 50 とを含むことを特徴とする(1)ないし(7)のいずれ

とを主要な課題とする。

[0010]

[課題を解決するための手段] 本発明者らはこのような 状況に鑑み、黒鉛粉末と硬化性樹脂あるいはその単量体 組成物(必要により開始剤等を含む。)を主原料とし て、その硬化体が優れた導電性を有し、かつ、耐熱性及 び放熱性を示す導電性硬化性樹脂組成物の開発に鋭意取 り組み、ホウ素を含有する特定の黒鉛と硬化性樹脂との 組合せにより、本発明の目的に合致した導電性硬化性樹 脂組成物及び硬化体の発明を完成するに至った。

【0011】 すなわち、本発明は以下の(1)~(1 7) に示される導電性硬化性樹脂組成物、その硬化体、 及びその成形体に関する。

【0012】(1)(A)黒鉛結晶中にホウ素を含む黒 鉛粉末及び(B)硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組 成物を、(A)成分と(B)成分の質量比で、20~9 9.9:80~0.1の割合(和を100とする)で含 むことを特徴とする導電性硬化性樹脂組成物。

- (2) (A) 黒鉛結晶中にホウ素を含む黒鉛粉末、
- (B) 硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組成物、並び に (C) 繊維径が 0.05~10 μ mであり、繊維長が 1~500μmの気相法炭素繊維及び/または繊維径が $0.\,\,5\sim1\,0\,0\,\mathrm{nm}$ であり、繊維長が $\,0.\,\,0\,1\sim1\,0\,\mu$ mのカーボンナノチューブを含むことを特徴とする導電 性硬化性樹脂組成物。
- (18) (A) 成分及び (C) 成分の和と (B) 成分の 質量比(A+C:B)が20~99.9:80~0.1 (和を100とする) であることを特徴とする(2) に 記載の導電性硬化性樹脂組成物。
- (4) (A) 成分と(C) 成分との質量比(和を100 30 とする) が $60\sim99.9:40\sim0.1$ であることを 特徴とする(2)または(3)のいずれかに記載の導電 性硬化性樹脂組成物。
 - (5) (A) 成分の黒鉛粉末の嵩密度が1.5g/cm ³となるように加圧した状態において、加圧方向に対し て直角方向の(A)成分の粉末電気比抵抗が 0. 0 6 Ω c m以下であることを特徴とする(1)ないし(4)の いずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物。
- (6) (A) 成分の平均粒径が 5 μm~80 μmである ことを特徴とする(1)ないし(5)のいずれかに記載 40 の導電性硬化性樹脂組成物。
 - (7) (A) 成分が、比表面積が3m²/g以下、アス ペクト比が6以下、タッピング嵩密度が0.8g/cm ³以上、格子間隔(Co値)が6.745Å以下の黒鉛 粉末であることを特徴とする (1) ないし (6) のいず れかに記載の導電性硬化性樹脂組成物。
 - (8) (B) 成分が、フェノール樹脂、不飽和ポリエス テル樹脂、エポキシ樹脂、ビニルエステル樹脂及びアリ ルエステル樹脂から選ばれた少なくとも 1 種と、硬化剤

かに記載の導電性硬化性樹脂組成物。

(9) (B) 成分が、エポキシ樹脂とフェノール樹脂と を含有することを特徴とする(8) に記載の導電性硬化 性樹脂組成物。

(10) エポキシ樹脂がクレゾールノボラック型エポキシ樹脂を含み、フェノール樹脂がノボラック型フェノール樹脂を含むことを特徴とする(9) に記載の導電性硬化性樹脂組成物。

(11) (B) 成分が、ビニルエステル樹脂及び/またはアリルエステル樹脂ならびにアリルエステルモノマー、アクリル酸エステルモノマー、メタクリル酸エステルモノマー及びスチレンモノマーから選ばれた少なくとも1種のモノマーと、ラジカル重合開始剤とからなることを特徴とする(8) に記載の導電性硬化性樹脂組成物。

(12) ビニルエステル樹脂がノボラック型ビニルエステル樹脂であることを特徴とする(11) に記載の導電性硬化性樹脂組成物。

(13) (A) 成分が、0.05質量%~5.0質量% のホウ素を含有している黒鉛粉末であることを特徴とす 20 る(1) ないし(12) のいずれかに記載の導電性硬化 性樹脂組成物。

(14) (1) ないし (13) のいずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積固有抵抗が $2\times10^{-1}\,\Omega\,c\,m$ 以下、接触抵抗が $2\times10^{-1}\,\Omega\,c\,m$ 以下、及び熱伝導率が 1. 0 W/m・K以上であることを特徴とする導電性硬化体。

(15) 圧縮成形、トランスファー成形、射出成形また は射出圧縮成形のいずれかで成形することを特徴とする (14) に記載の導電性硬化体の製造方法。

(16) (1) ないし (13) のいずれかに記載の導電性硬化性樹脂組成物であって、(C) 成分を含まないときは (A) 成分、(C) 成分を含むときは (A) 成分と(C) 成分との和が 50 質量% ~ 95 質量% である導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積固有抵抗が $2\times10^{-2}\,\Omega$ c m以下、接触抵抗が $2\times10^{-2}\,\Omega$ c m以下、 熱伝導率が 1.0 W/m・K以上、及び通気率が 1×10^{-6} c m²/s e c 以下であることを特徴とする 燃料電池用セパレーター。

(17) (1) ないし (13) のいずれかに記載の導電 40 性硬化性樹脂組成物であって、(A) 成分または (A) 成分と (C) 成分の和が50質量% ~95 質量%である 導電性硬化性樹脂組成物を硬化して得られる体積固有抵抗が $2\times10^{-1}\,\Omega$ c m²以下、熱伝導率が1.0 W/m・K以上、及び通気率が 1×10^{-6} c m²/s e c 以下であることを特徴とする燃料電池用セパレーターを、圧縮成形、トランスファー成形、射出成形または射出圧縮成形のいずれかで成形することを特徴とする燃料電池用セパレーターの製造方法。

[0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。本発明における(A)黒鉛粉末としては、黒鉛結晶中にホウ素を含有することを特徴とする。ホウ素を添加しない場合、黒鉛化すると黒鉛化度(結晶化度)が下がり、格子間隔(以下「Co値」という。)が大きくなり、高導電性の黒鉛粉末が得られない。また、ホウ素の含有の形態は黒鉛中にホウ素及び/またはホウ素化合物が混合されていれば、構わないが、黒鉛結晶の層間に存在するもの、黒鉛結晶を形成する炭素原子の一部がホウ素原子に置換されたものも、より好適なものとして挙げられる。また、炭素原子の一部がホウ素原子に置換された場合のホウ素原子と炭素原子の結合は、共有結合、イオン結合等どのような結合様式であっても構わない。

【0014】本発明における(A)黒鉛粉末の比表面積は3m²/g(BET法)以下であることが好ましい。 比表面積が3m²/gを超えると、導電性や成形性が悪くなることがある。この比表面積を小さくするには、粒径、粒子形状、粒度分布、表面性状等は重要な因子であり、これらの因子のうち粒子形状については、できるだけ球状に近い形状にすることが好ましい。

[0015] さらに導電性を上げるためには、黒鉛粒子の充填密度を上げることが重要である。そのためにも黒鉛粉末粒子は鱗片状でなく、できるだけ球状に近いものが好ましい。この粒子の形状をアスペクト比で表わすと、本発明の黒鉛粉末のアスペクト比は6以下、好ましくは5以下である。導電性硬化性樹脂組成物を用いた成形には、圧縮成形、射出成形、トランスファー成形、または射出圧縮成形等が適用されるが、その際(A)成分である黒鉛粉末のアスペクト比が6を超えると、流動性が悪くなり、成形不良を起こすことがある。

【0016】アスペクト比は一般に粒子の長軸の長さと 短軸の長さの比(長軸の長さ/短軸の長さ)で表わさ れ、その値は粒子の顕微鏡写真等から求めることができ るが、本発明ではアスペクト比を次のようにして算出し た。

 $[0\ 0\ 1\ 7]$ まず、レーザー回折散乱法で算出した平均粒径Aと、電気的検知法(コール・カウンタ法)により算出した平均粒径Bを求める。ここで各測定原理から、Aは粒子の最大長さとした球の直径、Bは粒子と体積を同じにした球の直径と見なせる。そして粒子を円板と仮定し、この円板の底面直径をA、体積を $C[C=(4/3)\times(B/2)^3\pi]$ とした場合、円板の厚みは、 $T=C/(A/2)^3\pi$ で算出できる。したがってアスペクト比はA/Tで得られる。

【0018】本発明の黒鉛粉末はタッピング嵩密度が $0.8 \, \mathrm{g/cm^3} \, \mathrm{以L}$ 、好ましくは $0.9 \, \mathrm{g/cm^3} \, \mathrm{以L}$ である。 $0.8 \, \mathrm{g/cm^3} \, \mathrm{未満では}$ 、充填性が悪くなり 導電性または気密性が低下する。

50 【0019】タッピング嵩密度は、一定量の黒鉛粉末

(6.0g)を秤量したものを、15mmφの測定用セルに入れ、タッピング装置にセットし、落下高さを45mm、タッピング速度を2sec/回とし、400回自由落下させた後、測定した体積と質量の関係から算出する。

【0020】黒鉛粉末のタッピング嵩密度は、粉末の粒径、形状、更には表面性状等に関係し、粒子の平均粒径が同一でも粒度分布によって異なる。従って、鱗片状の粒子が多かったり、微粉が多いとタッピング嵩密度は上がらない。例えば、単に黒鉛材料を平均粒径 $10\,\mu$ m~ $10\,30\,\mu$ m程度に粉砕したのでは、微粉が多く含まれ、タッピング嵩密度を $0.8\,g/c\,m^3$ 以上にすることはかなり困難である。本発明の黒鉛粉末は、微粉はできるだけ少なく、粒度分布は広く、タッピング嵩密度は高いがアスペクト比が上記したように黒鉛粉末としては小さく、即ち鱗片状でないか、あるいは鱗片の程度が低いので、充填密度が高い高導電性の硬化体が得られる。

【0021】本発明の(A)成分の黒鉛粉末は、できるだけ結晶性がよいものが望ましく、六角網面層が積み重なった黒鉛構造のCo値は6.745Å以下が望ましく、より好ましくは6.730Å以下、さらに好ましくは6.720Å以下である。このように黒鉛粉末の結晶化を高めることにより硬化体の電気比抵抗を下げることができる。

【0022】黒鉛粉末にはホウ素、ベリリウム、アルミニウム、ケイ素、その他の黒鉛化触媒を含有させることが考えられるが、特にホウ素は効果的で炭素粉末にホウ素を添加し、黒鉛化すると黒鉛化度(結晶化度)が上がり、Co値が小さくなる。また、同じ結晶化度の黒鉛にするのにホウ素を添加した場合は、添加しない場合に比30、て処理温度を低くできる。

【0023】本発明の黒鉛粉末は、嵩密度を $1.5g/cm^3$ としたときの加圧方向に対して、直角方向の粉末電気比抵抗ができるだけ低いことが望ましく、 $0.06\Omega cm$ 以下であることが好ましく、 $2500.01\Omega cm$ 以下であることがより好ましい。黒鉛粉末の電気比抵抗が $1.00\Omega cm$ を超えると、硬化性樹脂との組成物を硬化して得られる硬化体の導電性が低くなり、所望の硬化体が得られない。

【0024】この黒鉛粉末の電気比抵抗の測定法は図1に示す。図1において1、1、は銅板からなる電極、2は樹脂からなる圧縮ロッド、3は受け台、4は側枠で、いずれも樹脂からなる。5は試料の黒鉛粉末である。6は試料の下端で、紙面に垂直方向の中央部に設けられている電圧測定端子である。

【0025】この図1に示す四端子法を用いて、以下のようにして試料の電気比抵抗を測定する。試料を圧縮ロッド2により圧縮する。電極1より電極1'へ電流

(I) を流す。端子6により端子間の電圧(V)を測定する。このとき電圧は試料を圧縮ロッドにより嵩密度

 $1.5 \, \mathrm{g/cm^3}$ としたときの値を用いる。試料の電気抵抗(端子間)をR(Ω)とするとR=V/I となる。これから ρ =R・S/Lにより電気比抵抗を求めることができる [ρ :電気比抵抗、S=試料の通電方向、即ち加圧方向に対し、直角方向の断面積(c m^3)、L は端子6間の距離(c m)である。)。実際の測定では試料は直角方向の断面は横が約1 c m、縦(高さ)が0.5 c m~1 c m、通電方向の長さ4 c m、端子間の距離 (c) は1 c mである。

【0026】本発明の硬化体の導電性を高めるためには、黒鉛粉末の導電性を高めることが必要である。そのため、黒鉛自体の導電性を高めることが必要であり、そのためには黒鉛の結晶性の向上が求められる。例えば、易黒鉛化性の原料から製造された黒鉛を用いたり、あるいは黒鉛化の温度を高める。さらにホウ素等の黒鉛化触媒を用いて、黒鉛の結晶性を高めることも効果がある。また黒鉛の粒子同士の接点数を少なくすること、即ち微粉の含有量を少なくすることも有効である。導電性の点からは、黒鉛粒子は大きい方がよいが、成形品の表面が粗くなるため、あまり大きな黒鉛粒子を用いることはできない。したがって、組成物の成形及び硬化体としたときに支障のない範囲で、黒鉛粉末の平均粒径をできるだけ大きくすることが好ましい。

【0027】本発明における黒鉛粉末の粒度は、平均粒径で 5μ m~ 80μ mが好ましく、さらに好ましくは 20μ m~ 50μ mである。粒径は、レーザー回折散乱法で測定した。具体的には、サンプル50mgを秤量し、50mlの蒸留水に添加し、更に2%Triton(界面活性剤)水溶液0.2mlを加えて3分間超音波分散させた後、日機装(株)製のマイクロトラックHRA装置で測定したものである。

【0028】本発明の(A)黒鉛粉末は以下のようにし て製造することができる。

【0029】黒鉛粉末を得るには、通常は先ずコークスを製造する。コークスの原料は石油系ピッチ、石炭系のピッチなどが用いられる。これらの原料を炭化してコークスとする。コークスから黒鉛化粉末にするには一般的にコークスを粉砕後黒鉛化処理する方法、コークス自体を黒鉛化した後粉砕する方法、あるいはコークスにバインダーを加え成形、焼成した焼成品(コークス及びこの焼成品を合わせてコークス等という)を黒鉛化処理後粉砕して粉末とする方法等がある。

[0030] ところがコークス等を黒鉛化後に粉砕すると、結晶が発達しているので、粉砕した際に鱗片状の粉末になり易い。したがって本発明においてアスペクト比の小さい、より球状に近い粉末粒子とするためには、黒鉛化していないコークス等を粉砕し、これを分級等して所定の粒度と比表面積に調整した後、これを黒鉛化処理するのが望ましい。原料のコークス等はできるだけ、結50 晶の発達していない方が良いので、2000℃以下、好

ましくは1200℃以下で加熱処理したものが適する。 【0031】また、粉砕後のアスペクト比は、原料コー クスの種類によっても異なる。コークスには易黒鉛化性 のいわゆる針状コークスと、これよりも黒鉛化性の悪い 非針状コークスがあることが知られている。本発明者の 知見によればコークスを粉砕し、粉末とする場合、非針 状コークスが、アスペクト比の小さい粉末粒子を得るの に適していることがわかった。したがって原料コークス としては2000℃以下、好ましくは1200℃以下で 加熱処理した非針状コークスが好ましい。

【0032】コークス等の粉末を黒鉛化処理すると結晶 化が進むだけでなく、同時に粒子の表面積が小さくな り、この点に置いても都合がよいことを見出した。例え ばコークスを粉砕して得た平均粒径約10μmのコーク ス粉末の比表面積は約14m²/gであるが、これを2 800℃以上で黒鉛化すると、比表面積は2m²/g~ 3 m¹/gとなる。しかし、黒鉛化してから粉砕した場 合には、粒径によっても異なるが、少なくとも5㎡/ g以上、場合によっては10m²/g以上になる。これ に比較して、粉砕後に黒鉛化する方法では、黒鉛化する ときに炭素原子が再配列され、また高温で表面の一部が 蒸発することによって、表面が清浄あるいは平滑化され たため、比表面積が低下すると考えられる。

[0033] コークス等の粉砕には、高速回転粉砕機 (ハンマーミル、ピンミル、ケージミル) や各種ボール ミル(転動ミル、振動ミル、遊星ミル)、撹拌ミル(ビ ーズミル、アトライター、流通管型ミル、アニュラーミ ル) 等が使用できる。また、微粉砕機のスクリーンミ ル、ターポミル、スーパーミクロンミル、ジェットミル でも条件を選定することによって使用可能である。これ 30 らの粉砕機を用いてコークス等を粉砕し、その際の粉砕 条件の選定、及び必要により粉末を分級し、平均粒径が 好ましくは 5μ m \sim 80 μ mの範囲に入るようにする。 さらに好ましくは粒径が 3μ m以下及び/または $8 0 \mu$ mを超える粒子を実質的に除去し、これらの粒子が各々 5質量%以下、好ましくは1質量%以下になるようにす る。

[0034] コークス粉末等を分級する方法としては、 分離が可能であれば何れでも良いが、例えば、箭分方や 強制渦流型遠心分級機(ミクロンセパレーター、ターボ 40 プレックス、ターボクラシファイアー、スーパーセパレ ーター)、慣性分級機(改良型バーチュウアルインパク ター、エルボジェット)等の気流分級機が使用できる。 また温式の沈降分離法や遠心分級法等も使用できる。

【0035】更に、本発明の黒鉛粉末を得るために、黒 鉛化処理前のコークス等の粉末にホウ素源としてB単 体、H₃BO₃、B₂O₃、B₄C、BN等を添加し、良く 混合して黒鉛化する。ホウ素化合物の混合が不均一だ と、黒鉛粉末が不均一になるだけでなく、黒鉛化時に焼 結する可能性が高くなる。均一に混合させるために、こ 50 等により精製することによって得られる。より好ましく

れらのホウ素源は 50μ m以下、好ましくは 20μ m以 下程度の粒径を有する粉末にしてコークス等の粉末に混 合することが好ましい。また、本発明の(A)成分に含 まれるホウ素は、黒鉛粉末量に対して0.05質量%~ 5. 0質量%であることが好ましい。ホウ素量が0.0 5 質量%未満では、目的とする高導電性の黒鉛粉末が得 られないことがあり、好ましくない。ホウ素量が5.0 質量%を超えて含まれていても、黒鉛粉末の導電性の向 上の改善効果は小さく、好ましくない。

【0036】ホウ素源を含むコークス等の粉末の黒鉛化 温度は髙い方が好ましいが、装置等の制約があるので、 2500~3200℃の範囲が好ましい。黒鉛化方法 は、粉末を黒鉛ルツボに入れ直接通電するアチソン炉を 用いる方法、黒鉛発熱体により粉末を加熱する方法等を 用いることができる。

【0037】本発明で用いる(C)成分の気相法炭素繊 維は、例えばベンゼン、トルエン、天然ガス等の有機化 合物を原料に、フェロセン等の遷移金属触媒の存在下 で、水素ガスとともに800~1300℃で熱分解反応 させることによって得られる。さらに、その後約250 $0 \sim 3 \ 2 \ 0 \ 0$ \mathbb{C} で黒鉛化処理することが好ましい。より 好ましくは、ホウ素、炭化ホウ素、ベリリウム、アルミ ニウム、ケイ素等の黒鉛化触媒とともに約2500~3 200℃で黒鉛化処理する。

[0038] 本発明においては、繊維径が0.05~1 $0~\mu m$ 、繊維長が $1\sim5~0~0~\mu m$ の気相法炭素繊維を用 いることが好ましく、より好ましくは繊維径が0.1~ $5 \mu m$ 、繊維長が $5 \sim 50 \mu m$ であり、さらに好ましく は繊維径が0.1~0.5 μm、繊維長が10~20 μ mである。

[0039] また、本発明の(C)成分のカーボンナノ チューブは、近年その機械的強度のみでなく、電界放出 機能や、水素吸蔵機能が産業上注目され、さらに磁気機 能にも目が向けられ始めている。この種のカーボンナノ チュープは、グラファイトウィスカー、フィラメンタス カーボン、グラファイトファイバー、極細炭素チュー プ、カーポンチューブ、カーボンフィブリル、カーボン マイクロチューブ、カーボンナノファイバーなどとも呼 ばれている。カーボンナノチューブにはチューブを形成 するグラファイト膜が一層である単層カーボンナノチュ ープと、多層である多層カーボンナノチューブがある。 本発明では、どちらも使用可能であるが、好ましくは単 層カーボンナノチューブを用いた方が、より高い導電性 や機械的強度の硬化体が得られる。

【0040】カーポンナノチューブは、例えば、コロナ 社出版「カーボンナノチュープの基礎」に記載(P23 ~ P 5 7、 1 9 9 8 年発行) のアーク放電法、レーザ蒸 発法及び熱分解法などにより作製し、さらに純度を高め るために水熱法、遠心分離法、限外ろ過法、及び酸化法

は、不純物を取り除くために約2500~3200 不活性ガス雰囲気中で高温処理する。さらに好ましくは、ホウ素、炭化ホウ素、ベリリウム、アルミニウム、ケイ素等の黒鉛化触媒とともに、不活性ガス雰囲気中、約2500~3200 で高温処理する。

[0041] 本発明においては、繊維径が $0.5\sim10$ 0 nm、繊維長が $0.01\sim10\mu$ mのカーボンナノチューブを用いることが好ましく、より好ましくは繊維径が $1\sim10$ nm、繊維長が $0.05\sim5\mu$ mであり、さらに好ましくは繊維径が $1\sim5$ nm、繊維長が $0.1\sim10$ 3 μ mである。

【0042】本発明における気相法炭素繊維とカーボンナノチューブの繊維径、及び繊維長は電子顕微鏡により測定することができる。

【0043】本発明では (A) 成分 (黒鉛結晶中にホウ素を含む黒鉛粉末)と (C) 成分 (繊維径が $0.05\sim10\,\mu$ mであり、繊維長が $1\sim500\,\mu$ mの気相法炭素繊維及び/または繊維径が $0.5\sim100\,n$ mであり、繊維長が $0.01\sim10\,\mu$ mのカーボンナノチューブ)との質量比は $60\sim99.9:40\sim0.1$ であること 20が好ましく、 $70\sim99:30\sim1$ であることがより好ましく、 $80\sim95:20\sim5$ であることが更に好ましい。C成分の比率が40を越えると、成形性が悪くなることがある。

【0044】本発明の導電性硬化性樹脂組成物が(C)成分を含む場合、その硬化体の導電性および機械的強度はさらに高まる。

【0045】本発明における(B)成分の硬化性樹脂としては、フェノール樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ビニルエステル樹脂、アルキド樹脂、アクリル樹脂、メラミン樹脂、キシレン樹脂、グアナミン樹脂、ジアリルフタレート樹脂、アリルエステル樹脂、フラン樹脂、イミド樹脂、ウレタン樹脂、ユリア樹脂等が挙げられる。

【0046】これらの中でも、フェノール樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ピニルエステル樹脂及びアリルエステル樹脂から選ばれた少なくとも1種の硬化性樹脂であることが好ましい。

【0047】本発明におけるフェノール樹脂としては、 具体的には、レゾール型フェノール樹脂、ノボラック型 40 フェノール樹脂等が挙げられる。

【0048】本発明における不飽和ポリエステル樹脂としては、具体的には、原料の2塩基酸により、オルソフタル酸系、イソフタル酸系、テレフタル酸系、アジピン酸系、ヘット酸系(HET酸;ヘキサクロルー3,6-エンドメチレンーテトラヒドロ無水フタル酸)、3,6-エンドメチレンーテトラヒドロ無水フタル酸系、マレイン酸系、フマル酸系、イタコン酸系等が挙げられる。

【0049】本発明におけるエポキシ樹脂としては、具 具体例としては、フタル酸ンテリル、イソフタル酸ン 体的には、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、臭素化ビ 50 リル、イソフタル酸ジメタリル、テレフタル酸ジアリ

スフェノールA型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂、脂環型エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂等が挙げられる。

【0050】本発明におけるビニルエステル樹脂としては、具体的には、ノボラック型ビニルエステル樹脂、ビスフェノール型ビニルエステル樹脂等が挙げられる。

【0051】本発明におけるアリルエステル樹脂としては、具体的には、テレフタル酸、イソフタル酸、トリメリット酸、ピロメリット酸等の多価カルボン酸のエステル、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、ネオペンチルグルコール等の多価アルコール、及びアリルアルコールから製造されるもの等が挙げられる。

【0052】上記の硬化性樹脂は、1種単独でまたは2種以上混合して用いることができる。また、その添加量は(A)成分及び(C)成分の和と硬化性樹脂及び/または硬化性樹脂組成物(B)の質量比、すなわちA+C:Bで、20~99.9:80~0.1の割合である。但し、質量比の和を100とし、(C)成分を含まないときはA:Bの質量比とする。(B)成分の添加量が80質量%を超え、黒鉛粉末が20質量%未満になると、硬化体の導電性が低くなる。

【0053】中でも気密性が要求される分野では、エポキシ樹脂とフェノール樹脂の組み合わせ、不飽和ポリエステル樹脂、ビニルエステル樹脂、アリルエステル樹脂など、硬化反応においてガスが発生しない樹脂を選択することが好ましい。これらの樹脂を用いることによって硬化体中に空隙がない、気密性の高い成形体を得ることができる。

【0054】さらに、耐熱性、耐酸性などが要求される分野では、ビスフェノールA型、ノボラック型、クレゾールノボラック型などの分子骨格をもつ樹脂が好ましい。例えば、エボキシ樹脂とフェノール樹脂の組み合わせの場合、エポキシ樹脂がクレゾールノボラック型エポキシ樹脂を含み、フェノール樹脂がノボラック型フェノール樹脂を含むものが耐熱性、耐薬品性、気密性を向上できるため、好ましいものとして挙げられる。さらには、ビニルエステル樹脂がノボラック型ビニルエステル樹脂を含むものであるものは、耐熱性、耐薬品性、気密性、成形加工性を向上することができるという点で好ましい。

【0055】本発明においては、(B)成分の硬化性樹脂組成物の成分として、上記の硬化性樹脂に、アリルエステルモノマー、アクリル酸エステルモノマー、メタクリル酸エステルモノマー及びスチレンモノマー等のモノマーを添加することができる。

【0056】本発明におけるアリルエステルモノマーの 具体例としては、フタル酸ジアリル、イソフタル酸ジア リル、イソフタル酸ジメタリル、テレフタル酸ジアリ

14 1、撥水剤、増粘剤、低収縮剤

ル、2,6-ナフタレンジカルボン酸ジアリル、1,5-ナフタレンジカルボン酸ジアリル、1,4-キシレンジカルボン酸アリル、4,4'-ジフェニルジカルボン酸ジアリル等の芳香族カルボン酸ジアリル類、シクロヘキサンジカルボン酸ジアリル等が例示される。

【0057】また、アクリル酸エステルモノマー及びメタクリル酸エステルモノマーの具体例としては、フェノキシエチルメタクリレート、イソノニルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、ジシクロペンテニルオキシエチル(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトール 10 テトラ (メタ) アクリレート、グリセリンジ (メタ) アクリレート、1,6-ヘキサンジオールジアクリレート等を挙げることができる。さらに、難燃性を付与する目的で、これらのハロゲン置換化合物を利用することもできる。

【0058】またスチレンモノマーとしては、スチレン、αーメチルスチレン、クロロスチレン、スチレンスルホン酸、4ーヒドロキシスチレン、ビニルトルエン、ジビニルベンゼン等を挙げることができる。これのうち好ましくはスチレンである。

【0059】本発明における硬化剤としては、ラジカル 重合開始剤が望ましく、ラジカル重合開始剤としては、 有機過酸化物、光重合開始剤等が挙げられる。本発明に おいては有機過酸化物がより好ましい。有機過酸化物と しては、ジアルキルパーオキサイド、アシルパーオキサ イド、ハイドロパーオキサイド、ケトンパーオキサイド、パーオキシエステル等の公知のものを用いることが できる。具体例としては、ベンゾイルパーオキサイド、 t-プチルパーオキシー2-エチルへキサネート、2, 5-ジメチル2, 5-ジ(2-エチルへキサノイリル) パーオキシへキサン、t-プチルパーオキシベンゾエート、t-プチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキシド、ジクミルパーオキサイド、ジ-t-ブ チルパーオキサイド、2, 5-ジメチル-2, 5-ジブ チルパーオキシへキサン等が挙げられる。

【0060】また、光重合開始剤としては、例えば2,2-ジメトキシー1,2-ジフェニルエタン-1-オン、1-ヒドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、ベンゾフェノン、2-メチル-1-(4-メチルチオフェニル)-2-モンフォリノプロパン-1、2-ベンジル 40-2-ジメチルアミノー1-(4-モルフォリノフェニル)-ブタノン-1、2-ヒドロキシ-2-メチル-1-フェニルプロパン-1-オン、2,4,6-トリメチルベンゾイルジフェニルフォスフィンオキサイド等が挙げられる。これらのラジカル重合開始剤は1種でもよく、2種以上を混合して用いてもよい。

【0061】さらに本発明の導電性硬化性樹脂組成物に 特性値であ は、硬度、強度、導電性、成形性、耐久性、耐候性、耐 水性等を改良する目的で、ガラスファイバー、カーボン 下であり、 ファイバー、紫外線安定剤、酸化防止剤、消泡剤、レベ 50 適である。

リング剤、離型剤、滑剤、撥水剤、増粘剤、低収縮剤、 親水性付与剤等の添加剤を添加できる。 【0062】本発明の導電性硬化性樹脂組成物を得る

[0062] 本発明の導電性硬化性樹脂組成物を得るには、上記各成分をロール、押出機、ニーダー、バンバリーミキサー、ヘンシェルミキサー、プラネタリーミキサー等の樹脂分野で一般的に用いられている混合機、混練機を使用し、硬化が開始しない温度で一定に保ちながら、なるべく均一に混合させるのが好ましい。また、ラジカル重合開始剤を添加する場合は、その他の全ての成分を均一に混合してから、最後にラジカル重合開始剤を加えて混合するのが良い。

[0063] 得られた導電性硬化性樹脂組成物は、粉末、顆粒、ペレット、タブレット、シート等の形状にして、最終的な成形工程に供することができる。

【0064】本発明の導電性硬化性樹脂組成物の成形方法としては、特に限定されないが、圧縮成形、トランスファー成形、射出成形または射出圧縮成形など一般的に知られている成形法を用いて所望の形状に賦形するとともに、加熱して硬化させることができる。また、不飽和結合を有する樹脂については高エネルギー線を照射してラジカルを発生させ、硬化させることができる。加熱硬化の条件としては、組成物の種類に応じて最適温度を選定、探索することが重要である。例えば、120~200℃の温度範囲で、30秒間~1200秒間という加熱範囲で適宜決定することができる。また、加熱成形後、150~200℃の温度範囲で10分間~600分間アフターキュアーを施すことによって完全な硬化を実施し得る。

【0065】また、本発明の導電性硬化性樹脂組成物は、有機溶剤を含有せずに良好な加工性、作業性を有している。この点は、近年、作業者への安全性及び地球環境の保全が重要視される傾向にある中で非常に価値がある。無論、本発明の導電性硬化性樹脂組成物の成形加工性を一層高めるために、溶剤の添加による流動性の一段の向上を図ることも可能である。

[0066] 本発明の導電性硬化体としては、以下に述べる特性を有するものが好ましい。すなわち、体積固有抵抗は 2×10^{-3} Ω c m以下が好ましく、より好ましくは 8×10^{-3} Ω c m以下であり、特に燃料電池用セパレーター用途には 5×10^{-3} Ω c m以下が好適に用いられる。接触抵抗は 2×10^{-3} Ω c m³ 以下が好ましく、より好ましくは 1×10^{-3} Ω c m³ 以下であり、とりわけ 7×10^{-3} Ω c m³ 以下が好適である。熱伝導率は1.0 0 W/m・K以上が好ましく、より好ましくは1.0 0 W/m・K以上であり、とりわけ1.0 W/m・K以上が好適である。また、燃料電池用セパレーターとして重要な特性値である通気率は 1×10^{-3} c m³ / s e c 以下が好ましく、より好ましくは 1×10^{-3} c m³ / s e c 以下であり、とりわけ 1×10^{-3} c m³ / s e c 以下が好きである。とりわけ 1×10^{-3} c m³ / s e c 以下が好きである。とりわけ 1×10^{-3} c m³ / s e c 以下が好きである。

【0067】また、本発明の導電性硬化性樹脂組成物の 硬化体は、黒鉛の導電性や熱伝導性を限りなく再現で き、耐熱性、耐食性、成形精度等に優れる点で極めて高 性能な複合材料である。従って、エレクトロニクス分 野、電機、機械、車輌などの各種部品等の各用途に有用 であり、特に、燃料電池用セパレーター材料は好適な一 例として挙げられる。

[0068]

【実施例】以下に本発明を実施例によりさらに詳細に説 明するが、本発明は実施例になんら限定されるものでは 10

【0069】用いた材料を以下に示す。

(A) 成分(黒鉛粉末)

A-1~A-4:非針状コークス(か焼品)である新日 鉄化学(株)製LPC-Sコークス(以下「コークス A」という。) をパルベライザー〔ホソカワミクロン (株) 製]で2mm~3mm以下の大きさに粗粉砕し た。この粗粉砕品をジェットミル(IDS2UR、日本 ニューマチック(株)製)で微粉砕した。その後、分級 により所望の粒径に調整した。5μm以下の粒子除去 は、ターボクラシファイアー(TC15N、日清エンジ ニアリング (株) 製) を用い、気流分級を行った。この 調整した微粉砕品の一部14.4kgに炭化ホウ素(B ,C) 0.6kgを加え、ヘンシェルミキサーにて80 0 r pmで5分間混合した。これを内径40cm、容積 40リットルの蓋付き黒鉛ルツボに封入し、黒鉛ヒータ ーを用いた黒鉛化炉に入れて2900℃の温度で黒鉛化 した。これを放冷後、粉末を取り出し、14kgの粉末 を得た。

【0070】A-5:コークスAをパルベライザーで2 30 mm~3mm以下の大きさに粗粉砕した。この粗粉砕品 をジェットミルで微粉砕した。その後、分級により所望 の粒径に調整した。 5 μm以下の粒子除去は、ターボク ラシファイアーを用い、気流分級を行った。これを内径 40cm、容積40リットルの蓋付き黒鉛ルツボに封入 し、黒鉛ヒーターを用いた黒鉛化炉に入れて2900℃ の温度で黒鉛化した。これを放冷後、粉末を取り出し、 14kgの粉末を得た。

【0071】A-6, A-8, A-9:コークスAをそ のまま同様の黒鉛化炉に入れて、2800℃の温度で黒 40 鉛化した。これを放冷後、粉末を取り出し、その一部1 5kgの粉末を、パルペライザーで2mm~3mm以下 の大きさに粗粉砕した。この粗粉砕品をジェットミルで 微粉砕した。その後、分級により所望の粒径に調整し た。

【0072】A-7:針状コークス(か焼品)である新 日鉄化学(株)製LPC-ULをそのまま同様の黒鉛化 炉に入れて、2800℃の温度で黒鉛化した。これを放 冷後、粉末を取り出し、その一部15kgの粉末を、パ ルベライザーで $2\,\mathrm{mm}\sim3\,\mathrm{mm}$ 以下の大きさに粗粉砕し 50 条件で $3\,\mathrm{点式}$ 曲げ強度測定法により測定した。

た。この粗粉砕品をジェットミルで微粉砕した。その 後、分級により所望の粒径に調整した。この調整した5 μπ以下の粒子除去は、ターボクラシファイアーを用 い、気流分級を行った。

【0073】 (A) 成分、A-1~A-9の物性を表1 に示した。

【0074】(B)成分(硬化性樹脂及び/または硬化 性樹脂組成物)表2記載の材料を用いて表3記載の組成 に混合した硬化性樹脂組成物、または表2記載の硬化性 樹脂を、(B)成分、B-1~B-8とした。

【0075】(C)成分

C-1:VGCF-G:昭和電工社製気相法炭素繊維 (繊維径0. 1~0. 3μm、繊維長10~50μm) 【0076】C-2:CNT:カーボンナノチューブ 直径6mm、長さ50mmのグラファイト棒に、先端か ら中心軸に沿って直径3mm、深さ30mmの穴をあ け、この穴にロジウム(Rh):白金(Pt):グラフ ァイト (C) を重量比率1:1:1の混合粉末として詰 め込み、陽極を作製した。一方、99.98%純度のグ ラファイトからなる、直径13mm、長さ30mmの陰 極を作製した。これらの電極を反応容器に対向配置し、 直流電源に接続した。そして、反応容器内を純度99. 9%のヘリウムガスで置換し、直流アーク放電を行っ た。その後、反応容器内壁に付着した煤(チャンバー 煤)と陰極に堆積した煤(陰極煤)を回収した。反応容 器中の圧力と電流は、600Torrと70Aで行っ た。反応中は、陽極と陰極間のギャップが常に1~2m mになるように操作した。

【0077】回収した煤は、水とエタノールが1:1の 混合溶媒中に入れ超音波分散させ、その分散液を回収し て、ロータリエバポレーターで溶媒を除去した。そし て、その試料を陽イオン界面活性剤である塩化ベンザル コニウムの0.1%水溶液中に超音波分散させた後、5 000rpmで30分間遠心分離して、その分散液を回 収した。さらに、その分散液を350℃の空気中で5時 間熱処理することによって精製し、繊維径が1~10n m、繊維長が 0. 05~5μmのカーポンナノチュープ を得た。

【0078】硬化体の物性の測定方法を以下に示す。

【0079】通気率は、JIS K7126 A法に準 拠し、23℃で窒素ガスを用いて測定した。

【0080】体積固有抵抗は、JIS K7194に準 拠し、四探針法により測定した。

【0081】圧縮強度は、JIS K7181に準拠 し、試験片(20mm×20mm×2mm)を圧縮速度 1 mm/minの条件で測定した。

【0082】曲げ強度及び曲げ弾性率は、JIS K6 911に準拠し、試験片 (80mm×10mm×4m m) をスパン間隔 6 4 mm、曲げ速度 2 mm/m i nの

【0083】比重は、JIS K7112のA法(水中 置換法)に準じて測定した。

【0084】熱伝導率は、レーザーフラッシュ法(t 1.1.法、レーザーフラッシュ法熱定数測定装置 LF/ TCM FA8510B 理学電気社製)により、試験 片(φ10mm、厚さ 1.7mm)を温度80℃、真空中、照射光ルビーレーザー光(励起電圧2.5kV) の条件で測定した。

【0085】接触抵抗値は、図2に示した装置により試験片 $11(20\,\mathrm{mm}\times20\,\mathrm{mm}\times2\,\mathrm{mm})$ と炭素板 $12\,10(1.5\times10^{-3}\,\Omega\,\mathrm{cm},20\,\mathrm{mm}\times20\,\mathrm{mm}\times1\,\mathrm{m}$ m)を接触させ、それを頻板13ではさみ、 $98\,\mathrm{N}$ の荷重を加える。そして、1Aの定電流を貫通方向に流して、試験片11と炭素板 $12\,\mathrm{o}$ 界面に端子 $14\,\mathrm{e}$ 接触させて電圧を測定することによって抵抗値を計算した。その値に、接触している断面積を積算して接触抵抗値とした。

【0087】耐酸性は、5%硫酸水溶液中を温度90℃に保ち、100時間浸漬させ、その後の曲げ強度の変化率が20%以下、20~50%、50%以上の3段階の評価で比較した。

【0088】スパイラルフローは、トランスファー成形機50tを使用し、圧力10MPaで成形し、そのスパ

イラルフロー長を測定した。

【0089】実施例 $1\sim8$ 、 $10\sim13$ 、17、 $19\sim20$ 及び比較例 $1\sim7$ 、 $9\sim12$ 、 $16\sim18$ は撹拌翼が自転、公転する機構の万能混合攪拌機を用いて、温度40℃で30分間混練しながら配合して樹脂組成物を得た。得られた樹脂組成物は、23℃で3ヶ月間保存した後でもその性状に変化が見られず保存安定性に優れていた。なお、樹脂組成物の総量に対し、重合禁止剤としてハイドロキノンを0.05質量部添加した。

【0090】得られた樹脂組成物は圧縮成形機を用いて、140℃で5分間加圧加熱し、硬化させ、厚さ100mm×100mm×2mmの硬化体を成形した。なお、重合開始剤としてジクミルパーオキサイドを用いた実施例14については180℃で5分間加圧加熱し、硬化させて硬化体を得た。

【0091】実施例9、14~16、17及び比較例8、13~15はニーダーを用いて、温度80℃で15分間混練して樹脂組成物を得た。得られた樹脂組成物は圧縮成形機を用いて、180℃で5分間加圧加熱し、硬化させて硬化体を得た。

【0092】上記の実施例及び比較例の組成割合(質量比)を表4、6、8に示し、それぞれの物性測定結果に付いては表5、7、9に示した。また、実施例2、17~20、及び比較例16~18で行ったスパイラルフローの結果を表10に示した。

[0093]

【表1】

					.		
- 21, 1; 1	平均粒径	比表面積	72~ 外比	嵩密度	格子間隔 (Co値)	B含有量	電気比抵抗
1 12 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(am)	(m²/g)		(g/cm³)	(Å)	(質量%)	(Qcn)
A-1	20.5	1.99	3. 9	0.97	6.716	, n. 30	0. 0031
A-2	21.4	2. 03	4, 5	1. 02	6. 717	2, 12	0. 0034
A-3	8.5	3, 12	5. 9	0. 8	6. 720	1.09	0.0031
A-4	29, 0	2. 82	4, 1	.0. 81	6.715	0. 97	0. 0030
A-5	20. 5	2. 31	4. 1	0.85	6. 743	0	0. 0510
A-6	7. 8	13.1	.7. 8	0.65	6. 734	,0 :: 5	.0.0890
A-7	31. 1	2. 92	10	1.0	6. 753	0	0.1090
		- 18.6	5.8	0.41	6. 732	0	0. 0917
A-8:	100	1.63	6. 7	0. 98	6. 724	0	0.0083
A-A	100	1.00			1 2 2 2 2		

【表2】

[0094]

1 0

	クレゾールノボラック型エボキシ樹脂	日本化薬社製、EOCN-104、エポキシ当量205~230、	軟化.	点85	~95	℃.
	フェノール樹脂 不飽和ポリエステル ノポラック型ビニルエステル樹脂1 ノポラック型ビニルエステル樹脂2	昭和高分子社製、BRL-274、粘度32000cps(25℃)	:		ĵ	<u> </u>
11 44	不飽和ポリエステル	昭和高分子社製、M-407、粘度13cps(25℃)	:		.3	-
硬化性 樹脂	ノポラック型ビニルエステル樹脂1	昭和高分子社製、H−600、粘度8cps(25℃)	-:	:,'	:	:
	ノポラック型ビニルエステル樹脂2	昭和高分子社製、SP-4010、粘度180cps(25℃)	*			
	アリルエステル樹脂	昭和電工社製、AA101、粘度630000cps(30℃)	••.	:	_ ;·	:
-t 148	ジクミルバーオキサイド	日本油脂社製、パークミルD c	:	.:		
有機 過酸化物	tープチルパーオキシベンゾエート	日本油脂社製、パープチルス	3	•		

[0095]

【表3】

	B-1	B-2	B-3	8-4	B-5	B-6	B-7	B-8
クレゾールノボラック型エボキシ樹脂	70							
フェノール樹脂	30				·			100
不飽和ポリエステル		100						
ノボラック型ピニルエステル樹脂1			100	L			<u> </u>	<u> </u>
ノボラック型ピニルエステル樹脂2				77	77		50	<u> </u>
アリルエステル樹脂						100	27	ــــ
トリメチロールプロペントリスオキシエチレンメタクリレート			<u> </u>	23	23		23	ļ
ジクミルバーオキサイド				<u> </u>	1.5	1.5	1.5	—
tーブチルパーオキシベンゾエー ト		1.5	1.5	1.5	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>	

[0096]

【表4】

				実施	(()							比較例			
	-	9.		4	5	6	7	8	_	2 .	3	4	5	6	7
	1	30	20	20	20	20	20	20	85	30	20	20	20	20	20
B - 4 A - 1	.50 50	70	80				72	72	15	· · ·					<u> </u>
$\frac{2}{A-2}$				80		-				 	├──	 			
A – 3			<u> </u>		80	80	 	 			-				
A-4			 	 						70	80				
$\frac{A-6}{A-6}$						· _	ļ	 	 	├	 	· 80	80		—
A-7	<u> </u>			 	ļ	 	 		 	 				80	
A-8 A-9				 											80_
$\frac{2}{C-1}$						Ţ	8	-	<u> </u>		 	 	 	 	-
C-2		T	İ	1		1			ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ						

[0097]

【表5】

			灾施例	· 例							比較例			
1	2	65	4	5	9	1	80	<u>-</u>	2	~	4	5	9	-
1: 595	1. 884	1. 947	1, 95	1. 945	1. 946	1. 944	1. 950	1.321	1.875	1. 953	1. 949	1. 946	1. 945	1. 951
0. 08	0.004	0.0015	0. 002	0.003	0. 0012	0. 0012 0. 0012	0.0011	2	0.00	0.006	0.01	0.009	0.05	0.004
0.7	0.003	0.003	0.003	0.004	0. 002	0.0015	0.0015 0.0015	1.9	0.03	0.02	0.08	0.02	0.00	0.01
3. 26	11.8	17.8	15. 4	16.6	16.8	19. 3	20.1	0.52	12.9	16	14. 5	17.5	14. 7	19. 4
51	29	72	88	73	57	88	102	48	69	12	74	99	81	59
. 92 92	34	88	36	38	30	46	89	24	. 35	36	40	35	45	58
8000	9600	11500	12000	12500	11000	18500	19000	6000	9800	10500	12000	12400	13500	10100
4.0	-				6. 5	5. 6	2.1	5. 2	7.4	5.4	1.7	6.3	8.4	25
X E X	× 10	× 10	, 01 ×	×10-7	×10-1	×10-8		×10-\$	×10-3		×10-7			

[0098]

【表 6 】

(13)

特開2002-60639

24

	実施例	比較例	実施例	比較例	実施例	比較例	実施例	比較例
	9	. 8	10	9	11	10	12	11
- B−1	25	- 25						
B-2	_		25	25				•
B-3					25	25		
B-4							25	25
B~5								
B-6			_ ·	•				
B-7								
B-8	•							
A-1	75		75		75	-	75	
_A-7.		75	•	75		75		75

	実施例	比較例	実施例	比较例	実施例	比較例	実施例	比較例
	13	12	14	13	15	14	16	15
B-1		•		: .	•			
B-2								
B-3			· ·	•				
B−4						;	. –	•
B-5	25	25						
B-6	•	·	25	25				
B-7					. 25	· 25	•	
B∽8		٠.					. 25	25
A-1 ·	. 75 · ·		75	•	75		75	
A-7 ·	•	75		75		. 75		75

[0099]

【表7】

	実施例 9	比較例 8	実施例 10	比較例 9	実施例 11	比較例 10	実施例 12	比較例 11
比量	1. 911	1. 905	1. 912	1. 915	1. 921	1. 918	1. 898	1. 904
体積固有抵 抗	0. 005	0. 021	0. 003	0. 007	0. 0015	0. 005	0. 003	0. 012
接触抵抗 (Ωcm²)	0. 015	0. 05	0. 007	0. 025	0. 003	0. 03	0. 0079	0. 095
熱伝導率 (W/m k)	15. 8	15. 2	15. 7	15. 1.	15. 5	15. 8	15. 9	15. 2
圧縮強度 (MPa)	64. 2	65	69. 8	68. 2	65. 8	65. 5	67. 4	66. 3
曲げ強度 (MPa)	35. 6 .	32	36. 1	34	35	35. 2 ·	34. 6	35. 1
曲げ弾性率 (MPa)	12500	12400	12300	12500	12200	12300	11700	11800
通気率 (cm²/sec)	6. 3 ×10-7	5. 8 ×10-7	6. 4 ×10-8	.4. 8 ×10−8	6. 5 ×10-8	7. 0 ×10–8	6. 8 × 10 ⁻⁸	6. 2 ×10 ⁻⁸
耐熱性	0	Ò	×	×	Δ	Δ	0	0
耐酸性	0	0	×	×	Δ	Δ	0	0

	実施例 13	比較例 †2	実施例 14	比較例 13	実施例 15	比較例 14	実施例 16	比較例 15
比重	1. 917	1. 924	1. 915	1. 914	1. 912	1. 924	1. 902	1. 898
体積固有抵 抗	0. 002	0. 014	0. 0015	0. 008	0. 002	0. 0086	0. 0092	0. 039
接触抵抗 (Ωcm²)	0. 004	0. 087	0. 003	0. 023	0. 005	0. 031	0. 045	0. 087
· 熱伝導率 (W/m k)	15. 5	14. 8	15. 6	14. 2	16	15. 7	14	13. 2
圧縮強度 (NPa)	68. 1	67. 8	67. 6	65. 4	69. 1	68. 4	62. 5	61. 9
曲げ強度 (MPa)	35. 2	34. 7	34. 8	32. 7	34. 7	34. 5	.33.1	33. 2
曲げ弾性率 (NPa)	12500	12600	12000	12100	12100	12400	12500	12500
通気率 (cm²/sec)	4. 7 ×10 ⁻⁸	5. 8 × 10 ⁻⁸	8. 4 ×10 ⁻⁸	7. 4 ×10 ⁻⁸	3. 6 ×10 ⁻⁸	4. 1 ×10 ⁻⁸	6. 3 × 10 ⁻⁵	3. 4 ×10 ⁻⁵
耐熱性	0	0	. 0	0	0	Ò	0.	0
耐 酸 性	0	0	· O	.Ö	0	Ö :	0	0

[0100]

^{*} 耐熱性 : 140℃、空気中、2000時間、 〇!試験後の強度低下20%以下、△:試験後の強度低下20~50%、 ×:試験後の強度低下50%以上

^{*} 耐酸性 :5%硫酸水溶液、90℃浸渍、100時間、

^{○:}試験後の強度低下20%以下、△:試験後の強度低下20~50%、 ×試験後の強度低下50%以上

	実施例	実施例	実施例	実施例	実施例	比較例	比較例	比較例
	2	17	18	19	20	16	17	18
B-1			30		•			
B – 2				30	· ·			
B - 3					30			
B-4	30	. 30				30	· 30	. 30
A - 1	70.		70	70 ·	70		-	
A – 4		.70			•			•
A - 7						70	,	
A-8				•			70	
A - 9			•					. 70

[0101]

【表9】

					-			
	実施例	実施例 17	実施例 18	実施例 19	実施例 20	比較例 16	比較例 17	比較例 18
比 重	1. 884	1. 8,77	1. 874	1. 862	1. 857	1. 865	1. 861	1. 833
体積固有抵抗 (Ωcm)	0. DO4	0. 005	0. 0054	0. 0071	0. 0062	0. 028	0. 082	0. 054
接触抵抗 (Ω cm²)	0. 009	0. 024	0. 03	0. 026	0. 032	0. 083	0. 18	0. 21
熟伝導率 (W/m k)	.11. 8	12	10. 2	10. 4	11. 5	11. 2	9. 8	12. 3
圧縮強度 (MPa)	62	60	60. 7	62	60. 4	58. 6	68	57
曲げ強度 (MPa)	.34	33	31. 4	30. 8	32. 4	30. 7	35	. 26
曲げ弾性率 (MPa)	9600	9400	9800	9400	9700	9400	11000	9800
通気率 (cm²/sec)	7. 2 ×10 ⁻⁹	6. 5 × 1.0 ⁻⁹	6. 3 ×10 ⁻⁸	5. 4 × 10 ⁻⁹	7. 5 ×10 ⁻⁹	7. 2 × 10 ⁻⁹	8. 4 : ×10 ⁻⁸	5. 0 ×10 ⁻⁹

[0102]

【表10】

	実施例	実施例 17	実施例 18	実施例 19	実施例 20	比较例 16	比較例 17	比較例 18
温度 (℃)	120	120	180	120	120	120	120	120
スパイラルフロー長 (cn)	42	38	40	45	39	6	7	8

* スパイラルフロー 試験条件 トランスファー成形機(50t)、圧力 10MPa

【0103】表1に、ホウ素を入れて黒鉛化したことにより、格子間隔が狭くなり結晶性が高い黒鉛が得られたことを示した。これらの黒鉛を用いた導電性硬化性樹脂組成物の硬化体は、ホウ素のない黒鉛を用いた例に比べ高い導電性の硬化体が得られていた。その中でも、タッピング嵩密度が大きい黒鉛や、粒度分布が広く、粒径の40大きい黒鉛を用いることで、さらに高い導電性の硬化体が得られた。

【0104】従って、樹脂量を増やしても充分な導電性が発現するため、目的の高導電性を維持した状態で成形加工性を改良できた。

【0105】成形加工性は、アスペクト比が小さい黒鉛粉末を用いることで、さらに流動性が良くなった。しかし、粒径が80μm以上の黒鉛粉末がある場合は、流動性が低下し成形不良を招いた。

【0106】硬化性樹脂としてノボラック型のエポキシ 50 る。

樹脂、ピニルエステル樹脂、やフェノール樹脂を用いた 組成物は耐酸性、耐熱性が向上した。しかし、フェノー ル樹脂だけの反応では水が発生して、硬化体に気孔が多 数でき、その影響で通気率は悪かった。

[0107]

【発明の効果】本発明の導電性硬化性樹脂組成物は、その硬化体が導電性に優れ、耐熱性、放熱性、及び耐腐食性に優れるので、従来実現が困難であった領域の材料、例えば、エレクトロニクス分野、電気製品、機械部品、車輌部品などの各種用途・部品に広く適用可能であり、特に固体高分子型燃料電池等の燃料電池のセパレーター用素材として有用である。

[0108]

【図面の簡単な説明】

【図1】黒鉛粉末の電気比抵抗の測定方法を表す図であ ス 【図2】黒鉛粉末の電気比抵抗の計算方法を説明する図である。

【図3】硬化体の接触抵抗の測定方法を表す図である。

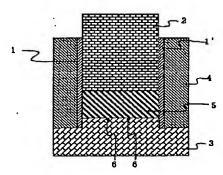
[0109]

【符号の説明】

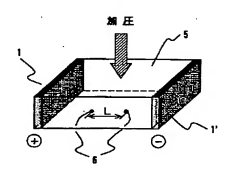
- 1 電極(+)
- 1'電極(-)
- 2 圧縮ロッド

- 3 受け台
- 4 側枠
- 5 試料
- 6 電圧測定端子
- 11 試験片
- 12 炭素板
- 13 銅板
- 14 端子

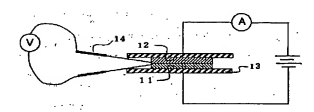
[図1]



[図3]



【図2】



フロントページの続き

// H 0 1 M 8/02

(51) Int. Cl.7

識別記号

FI H01M

8/02

テーマコード(参考)

В

Fターム(参考) 4F071 AA28 AA39 AA42 AA49 AA69

AB03 AB27 AD01 BB01 BB03

BB05

4J002 BF02 BG00 BQ00 CC03 CC16

CC18 CD00 CF21 CK02 CM02

CMO4 CQO3 DKOO FAOO

5H026 BB00 BB02 BB08 BB10 CX02

EE05 EE06 EE18 HH00 HH01

нног нноз нно5 нно6

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.